URAD REPUBLIKE SLOVENIJE ZA INTELEKTUALNO LASTNINO

Potrdilo

RE 2 0 APR 2004

Certificate

Urad Republike Slovenije za intelektualno lastnino potrjuje, da je priloženi dokument istoveten z izvirnikom patentne prijave, kot sledi:

Slovenian Intellectual Property Office hereby certifies that the document annexed hereto is a true copy of the patent application, as follows:

(22) Datum prijave (Application Date):

11.4.2003 (11.apr.2003)

(21) Številka prijave (Application No.):

P-200300100

(54) Naziv (Title):

Priprava amorfne kalcijeve soli atorvastatina

Za izdajo tega potrdila je bila plačana taksa v višini 255,00 SIT po prvi alinei tarifne številke 4 taksne tarife Zakona o upravnih taksah (Uradni list RS, št. 8/00 in nadaljnji).

Ljubljana, 13.4.2004



Janez Milač višti sverovalec II



PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Kotnikova 6, 1001 Ljubljana, p.p. 206, telefon: 01/478 3100, faks: 01/478 3111

	AHTEVA ZA PODELITEV P	PATENTA	NA, KOTNIKOVA 6
1. Naslov za obveščanje:		Potrdilo o prejemu	prijave
Lek farmacevtska družba d.d.		(Izpolni urad)	
Verovškova 57, 1526 Ljublja	na		
		Datum vložitve prijave: A	11.4.2003
•		Štavilka prijova: D 20	0300100
tel.: 580 25 46	•	Oteviika prijave. P-20	1 300 1100
faks: 568 21 23	šifra: AC	Žig urada in podpis:	
2. Prijavitelj (primek, ime in naslov, za	pravne osebe firma in sedez):	<i>[</i>	X ZA COUNTY
Lek farmacevtska družba d.d.		AC AC	South Tree of the
Verovškova 57 1526 Ljubljana		a Siz	And HS 7
1020 Ljubijana		Y Comments	DE DEL JAMES OF
		amaa	W
3. Zastopnik:		Registrska št	evilka:
4. Izumitelj (priimek, Ime in naslov);			
•			• 1
.jubo Antončič, Podmilščakova uli	ca 43, 1000 Ljubljana		
5. Naziv izuma:			
Priprava amorfne kalcijeve soli ator	vestatina		j
6. Podatki o zahtevani prednostr	ni pravici in podlani conto		
	n pravici in podiagi zanjo:		
7. Dodatne zahteve:			
☐ prijava je za patent s skrajšar ☐ predhodna objava patenta po	<u> </u>		
☐ prijava je izločena iz prijave š	preteku mesecev tevilka:		
lzjava:			
☐ izjava o skupnem predstavnik Priloge:	KU:	·	
X opis izuma, ki ima12_stra	ani 2x		•
X patentní zahtevek (zahtevki), k	ki ima(jo) _5 strani; število zahtev	kov:25 2x	
X povzetek 2x	a potrebne); število listov: _3_ 2	(
•	ojbine	EN REPUB	SA SI OUTNI
☐ potrdilo o deponiranju biološka	ojbine ega materiala, če gre za izum, ki ga	ni mogoče drugače opišali	ZA GOSPODARS
☐ generalno pooblastilo zastoon	iku je deponirano pri uradu pod št.; _	OHAL HE ZH	MICLEKTUALNO LASTI
□ potrdilo o razstavni prednostni	i pravici	9 9 -1	14-2003 Cocens
D podatki o drugih prijaviteljih		Projeto dae:	20/03
X podatki o drugih izumiteljih D prikaz zeporedja nukleotidov a	ali aminokielin v onio:	Fod;is:	Сваше рарогодино das:
☐ prijava je bila predhodno posre	an arninokisiin v opisu edovana po faksu ali v elektronski ob	oliki <i>Šil</i> ja:	
		Control of the Contro	Poštna šlavika: 664
		Lek d.d. Alenka Košak	

Podatki o drugih izumiteljih:

Dr. Gorazd Soršak, Lackova ulica 5, 2325 Kidričevo

Dr. Anton Čopar, Staretov trg 1, 1275 Šmartno pri Litiji



Lek farmacevtska družba d.d.

Verovškova 57 Sl-1526 Ljubljana, Slovenija

Priprava amorfne kalcijeve soli atorvastatina

Področje izuma

Pričujoči izum se nanaša na področje sintezne kemije, podrobneje na proizvodni postopek za pripravo farmacevtsko sprejemljive soli atorvastatina v amorfni obliki. Izum na tehnološko enostaven način omogoča pripravo amorfnega atorvastatin kalcija brez vmesne izolacije trdnega atorvastatin kalcija.

Stanje tehnike

Atorvastatin kalcij, substanca s kemijskim imenom hemi kalcijeva sol (R-(R*,R*))-2-(4-fluorofenil)- β , δ -dihidroksi-5-(1-metiletil)-3-fenil-4((fenilamino)karbonil)-1H-pirol-1-heptanojske kisline in kemijsko formulo

je poznana kot inhibitor 3-hidroksi-3-metilglutaril-koencima A reduktaze (HMG-CoA reduktaze), to je encima, ki katalizira intracelularno sintezo holesterola. Tako so inhibitorji encima HMG-CoA reduktaze uporabni predvsem v zdravljenju hiperholesterolemije in hiperlipidemije.

Substanca atorvastatin je bila prvič opisana v ameriškem patentu US 4,681,893 z generično formulo, medtem ko je bila njena sol atorvastatin kalcij prvič opisana v ameriškem patentu US 5,273,995. Postopki za pripravo atorvastatina, njegovih soli in ključnih intermediatov so opisani v večih patentnih prijavah kot so npr. mednarodne objave WO 89/07598, WO 92/06968, WO 93/07115, WO 94/20492. Atorvastatin kot aktivna farmacevtska učinkovina navadno v obliki kalcijeve soli vstopa v farmacevtsko obliko, kot so tablete, kapsule, praški, in druge oblike oralnega vnosa zdravila.

Atorvastatin kalcij lahko obstaja v različnih kristalnih oblikah, ki so opisane v različnih patentnih prijavah, kot so npr. mednarodne objave WO 97/03958, WO 97/03959, WO 01/36384, WO 02/41834, WO 02/43732, WO 02/51804, WO 02/57229, WO 03/004470. Veliko število poznanih kristalnih oblik atorvastatin kalcija označuje dejstvo, da je substanca bolj ali manj stabilna v večih polimorfnih oblikah.

Poznano je, da se atorvastatin kalčij, pridobljen po različnih sinteznih poteh, obarja kot slabo kristalinična trdna snov, ki ima slabo definirano strukturo. Posledica tega so sorazmerno slabo ponovljivi postopki priprave končne substance glede na polimorfno obliko, kar pomeni, da so tako pripravljene farmacevtske učinkovine neprimerne za vgradnjo v farmacevtske oblike, ki zahtevajo strogo ponovljivost glede polimorfne oblike učinkovine.

Postopki priprave amorfnega atorvastatin kalcija so opisani v različnih patentnih prijavah kot so WO 97/03960, WO 00/71116, WO 01/28999, WO 01/42209, WO



02/057228, WO 03/018547. Ti postopki potekajo preko predhodno izoliranega kristalnega atorvastatin kalcija ali nedefinirane mešanice kristalnega in amorfnega atorvastatin kalcija. Izolacija substance v kristalinični ali nekristalinični obliki in nadaljna amorfizacija predstavljata dvostopenjski sintezni process kar znižuje izkoristek celotnega postopka.

Postopki priprave nekristalnega atorvastatin kalcija brez vmesne izolacije trdnega produkta so opisani v mednarodnih prijavah WO 01/72706, WO 02/059087, WO 02/083638 in WO 02/083637. Navedene amorfne oblike niso popolnoma amorfne, ampak so to strukture z zametki kristalizacije, ki jih različni viri označujejo kot amorfne. V mednarodni patentni prijavi WO 03/018547 je opisan postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija iz laktonske oblike atorvastatina z vodnimi alkalijskimi ali zemljoalkalijskimi kovinskimi bazami, prednostno pa se uporablja kalcijev hidroksid.

Poznano je, da ima amorfna oblika posamezne farmacevtske učinkovine različne disolucijske značilnosti ter različno biorazpoložljivost v primerjavi s kristalnimi oblikami (Konno T., Chem. Pharm. Bull., 1990, 38:2003-2007). Za nekatere terapevtske indikacije je biorazpoložljivost eden ključnih parametrov pri določanju oblike farmacevtske učinkovine, ki vstopa v farmacevtsko obliko. Splošno je znano, da so farmacevtske učinkovine v amorfni obliki bolj topne oziroma se hitreje raztapljajo kot kristalinične. Prednost amorfne farmacevtske učinkovine pred kristalinično je še posebno izrazita pri slabo topnih substancah, kot je npr. atorvastatin kalcij, kar se izraža v večji biološki uporabnosti aktivne učinkovine.

Kratek opis slik

Slika 1 prikazuje rentgenski praškovni difraktogram atorvastatin kalcija, pridobljenega po postopku opisanem v izvedbenem primeru 1.

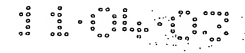
Slika 2 prikazuje rentgenski praškovni difraktogram atorvastatin kalcija, pridobljenega po postopku opisanem v izvedbenem primeru 2.

Slika 3 prikazuje rentgenski praškovni difraktogram atorvastatin kalcija, pridobljenega po postopku opisanem v izvedbenem primeru 3.

Opis rešitve tehničnega problema z izvedbenimi primeri

Zaradi predhodno omenjenih prednosti amorfnega atorvastina, kot so boljša biorazpoložljivost in boljša topnost, obstaja stalna potreba po pripravi amorfnega atorvastatin kalcija v eni stopnji brez izolacije vmesnega trdnega produkta, kar prispeva tudi bistveno k znižanju proizvodnih stroškov. Ugotovili smo, da je v tem postopku ključni faktor izbor organskega topila, ki se uporablja v stopnji tvorbe kalcijeve soli atorvastatina, torej pred samim obarjanjem le-te. Presenetljivo smo ugotovili, da je atorvastatin kalcij kljub svoji ionski naravi dobro topen v nekaterih kloriranih organskih topilih. Še posebno ugodno je dejstvo, da je v teh topilih substanca bistveno bolj topna kot v vodni raztopini. Tako se lahko v stopnji priprave kalcijeve soli atorvastatina s pomočjo anorganskega vira kalcijevih ionov uporabi dvofazni sistem klorirano organsko topilo/voda, ne da bi prišlo do obarjanja manj topnih spojin, kot so kalcijeve anorganske soli ter natrijeve soli atorvastatina, ki je prisotna po naalkaljenju reakcijske zmesi z natrijevim hidroksidom.

Za pripravo kalcijeve soli atorvastatina se lahko uporabljajo različni kalcijevi viri. Prednost navedenega izuma je v uporabi kalcijevega acetata ali kalcijevega klorida, kajti pri uporabi drugih kalcijevih virov kot je npr. kalcijev hidroksid, je potrebno pred obarjanjem iz organskega topila zmes filtrirati, ker je kalcijev hidroksid slabše topen v kloriranih organskih topilih v primerjavi s kalcijevim acetatom. Dodatna pomanjkljivost prisotnosti kalcijevega hidroksida v reakcijski zmesi skupaj s kloriranim organskim topilom je pojav motnosti reakcijske zmesi,

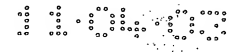


kar slabo vpliva na pridobivanje željenega amorfnega atorvastatina in tudi na količino nečistoč, ki so prisotne v končnem produktu. Produkt bi v tem primeru bilo za uporabo v farmacevtski formulaciji potrebno dodatno čistiti.

Osnovni namen izuma je torej pripraviti amorfno obliko atorvastatin kalcija brez vmesne izolacije oz. obarjanja kristalnega ali nedefinirane mešanice kristalnega in amorfnega atorvastatin kalcija. Ta cilj se doseže tako, da tvorba kalcijeve soli atorvastatina poteka v topilu, ki je kloriran ogljikovodik, vir kalcijevih ionov pa sta kalcijev acetat oz. kalcijev klorid. V tej stopnji ne pride do obarjanja kalcijeve ali katerekoli druge soli atorvastatina. Kot klorirano organsko topilo se lahko uporabljajo kloroform, diklorometan, trikloroetan ali tetrakloroetan v količinah, ki zagotavljajo popolno topnost vseh komponent do zadnje stopnje sinteze, ko se atorvastatin kalcijeva sol izobori z dodatkom topila, v katerem je produkt težko topen oz. netopen.

Nadaljni predmet izuma je priprava amorfne oblike atorvastatin kalcija po postopku, ki vključuje naslednje stopnje:

- a) Priprava nevtralne reakcijske zmesi, ki vsebuje natrijevo sol atorvastatina, raztopljeno v zmesi nehidroksilno topilo, kot je npr. tetrahidrofuran, in voda v razmerju 8:1. Dobljena reakcijska zmes ima pH v območju med 6,5 in 8,0.
- b) Dobljeni raztopini se doda enkratni do petkratni volumen kloriranega organskega topila glede ná obstoječi volumen, izbranega iz skupine, ki obsega diklorometan, tetrakloretan, kloroform, prednostno kloroform in 0,5kratni do dvakratni volumen nasičene vodne raztopine natrijevega klorida glede na obstoječi volumen.
- c) K reakcijski zmesi predhodno pripravljene natrijeve soli atorvastatina se doda ekvivalentna ali prebitna količina vira kalcijevih ionov. Kot vir kalcijevih ionov se lahko uporabi vodna raztopina kalcijevega acetata ali kalcijevega klorida, prednostno kalcijevega acetata. V raztopini se tvori produkt atorvastatin kalcijeva sol.



 d) Izolacija atorvastatin kalcijeve soli poteka po doslej znanih in opisanih postopkih.

Predmet izuma je tudi priprava amorfne oblike atorvastatin kalcija iz spojine s formulo I ali II brez vmesne izolacije kristalnega ali nedefinirane mešanice kristalnega in amorfnega atorvastatin kalcija. Prednost postopka je v tem, da zagotavlja farmacevtsko kvaliteto končnega produkta brez posebnega dodatnega čiščenja dobljene substance.

Po postopku, ki je predmet tega izuma, se raztopi spojina s formulo I ali II

kjer sta R_1 in R_2 lahko neodvisno vodik, alkil z enim do tremi ogljikovimi atomi, fenil, ali pa R_1 in R_2 skupaj tvorita (- CH_2)_n-, pri čemer je lahko n 4 ali 5. V kolikor sta R_1 in R_2 oba metil potem R_3 ne predstavlja tert-butila,

 R_3 je lahko alkil z enim do osmimi ogljikovimi atomi ali tri do šest členska cikoalkilna skupina. R_3 lahko predstavlja tert-butil, tert-amil ali α,α -dimetilbenzil. Skupino O- R_3 lahko zamenja tudi skupina s formulo:

R₄ in R₅ lahko neodvisno predstavljata

- alkil z enim do desetimi ogljikovimi atomi
- ciklopropil



- ciklobutil
- ciklopentil
- cikloheksil
- benzil ali fenil
- oziroma

oziroma lahko skupaj tvorita

- -(CH₂)₄-
- -(CH₂)₅-
- -(CH(R₆)-CH₂)₃-
- -(CH(R₆)-CH₂)₄-
- -(CH(R₆)-(CH₂)₂-CH(R₆))-
- (CH(R₆)-(CH₂)₃-CH(R₆))-
- CH₂-CH₂-O-CH₂-CH₂-
- -CH(R₆)-CH₂-O-CH₂-CH₂-
- CH(R₆)-CH₂-O-CH₂-CH₂(R₆)-

pri čemer predstavlja R_6 alkil z enim do štirimi ogljikovimi atomi pri čemer R_4 in R_5 ne smeta biti oba metil;

v nehidroksilnem topilu, kot je прг. tetrahidrofuran.

Dobljena raztopina se nakisa ter meša pri temperaturi med 5 in 40°C, prednostno pri sobni temperaturi, toliko časa, ta s tenkoplastno kromatografijo ni več možno detektirati izhodne spojine s formulo I ali II. Nato se v raztopino dodaja baza, kot je npr. NaOH, dokler pH raztopine ni med 8,0 in 14,0, prednostno med 9,0 in 12,0. Dobljena raztopina se meša pri temperaturi med 5 in 40°C, prednostno pri sobni temperaturi. Reakcijski zmesi se previdno med močnim mešanjem dodaja kislina do pH v območju med 6,5 in 8,0, prednostno 7,8. Nastala reakcijska zmes vsebuje natrijevo sol atorvastatina.

Dobljeni raztopini se doda glede na njen obstoječi volumen enkratni do petkratni volumen kloriranega organskega topila, izbranega iz skupine, ki obsega diklorometan, trikloroetan, tetrakloretan, kloroform, prednostno kloroform in 0,5kratni do dvakratni volumen nasičene vodne raztopine natrijevega klorida glede na obstoječi volumen.

K reakcijski zmesi se doda ekvivalentna količina kalcijevih ionov oz. njihov prebitek. Kot vir kalcijevih ionov se lahko uporabi vodna raztopina kalcijevega acetata ali kalcijevega klorida, prednostno kalcijevega acetata. Organski fazi dobljenega dvofaznega sistema se doda sušilno sredstvo, kot je npr. magnezijev sulfat, ki se kasneje odstrani s filtracijo. Reakcijska zmes se nato koncentrira do mejne točke, ko je koncentrat še popolnoma bister, med tem procesom pa mora biti raztopina vedno popolnoma bistra.

Dobljenemu koncentratu se opcijsko dolije njegovemu obstoječemu volumnu dvakratni do šestkratni volumen topila, prednostno trikratni volumen topila, v katerem je atorvastatin dobro topen, t.j. npr. metanol, etanol ali propanol in ki se meša z uporabljenim kloriranim organskim topilom in tudi topilom, ki se v naslednji stopnji uporablja za obarjanje atorvastatin kalcija. Reakcijska zmes se nato koncentrira do mejne točke, ko je koncentrat še popolnoma bister, med tem procesom pa mora biti raztopina vedno popolnoma bistra.

Nato se doda 0,4kratni do 0,8kratni volumen topila glede na obstoječi volumen raztopine, prednostno 0,4kratni volumen topila, v katerem atorvastatin kalcij ni topen oz. je slabo topen. Kot topilo se lahko uporabi eter, prednostno dlizopropil eter. Tako pripravljeno reakcijsko zmes med intenzivnim mešanjem zlijemo v štirikratni do osemkratni volument istega topila glede na obstoječi volumen, prednostno petkratni volumen istega topila. Reakcijska zmes se meša na temperaturi od 10 do 30 °C, prednostno na sobni temperaturi. V tej stopnji izpade oborina končnega produkta – amorfna atorvastatin kalcijeva sol. Po odstranitvi

topila s filtriranjem in obdelavo produkta se atorvastatin kalcijeva sol posuši v vakuumu pri temperaturi od 35 do 45 °C.

Nadaljni predmet izuma je farmacevtska sestava in oblika, ki vsebuje amorfen atorvastatin kalcij, pridobljen po predmetnem izumu ter farmacevtsko sprejemljive dodatke. Prednost atorvastatin kalcija, pridobljenega po predmetnem izumu je v tem, da aktivne substance pred uporabo v farmacevtski industriji ni potrebno dodatno čistiti. Farmacevtska oblika je lahko v obliki tablet, kapsul, praškov, vrečkah, sirupov ali suspenzije za oralno, parenteralno, rektalno, transdermalno ali nazalno uporabo. Farmacevtska oblika se lahko pripravi po konvencionalnih postopkih, ki so poznani v stanju tehnike.

Izum pojasnjujejo, vendar nikakor ne omejujejo, naslednji izvedbeni primeri

Primer 1

4,37 g tert-butil (6-{2-[2-(4-fluorofenil)-5-izopropil-3-fenil-4-fenilkarbamoilpirol-1-il]-etil}-2,2-dimetil-[1,3]dioksan-4-il)-acetata topimo v 35 ml tetrahidrofurana, dodamo 5 ml 10% klorovodikove kisline in raztopino mešamo pri sobni temperaturi 15 ur. Dodamo 1,2 g trdnega natrijevega hidroksida in mešamo nadaljne 3 ure. Reakcijski zmesi naravnamo pH ña 7,8 s 5N raztopino klorovodikove kisline pri sobni temperaturi. Dobljeni raztopini dodamo 50 ml kloroforma in 25 ml nasičene raztopine natrijevega klorida.

K tej raztopini dodamo med intenzivnim mešanjem raztopino 0,76g Ca(OAc)₂.H₂O v 10 ml vode. Dobljeni dvofazni sistem mešamo 30 minut pri 30°C in ločimo plasti. Organsko fazo sušimo z magnezijevim sulfatom in skoncentriramo. Bistremu koncentratu dodamo metanol in zmes ponovno koncentriramo.

Bistremu koncentratu dodamo 5 ml diizopropil etra. Dobljeno raztopino dodajamo med intenzivnim mešanjem v 100 ml diizopropil etra. Mešamo 1 uro ter filtriramo, digeriramo s 50 ml etra in izpadlo oborino spiramo s trikrat po 10 ml etra. Sušimo v vakuumu cca 1 mbar pri 45° C preko noči.

Dobimo 3,74 g amorfne kalcijeve soli atorvastatina.

Primer 2

4,37 g tert-butil (6-{2-[2-(4-fluorofenil)-5-izopropil-3-fenil-4-fenilkarbamoilpirol-1-il]-etil}-2,2-dimetil-[1,3]dioksan-4-il)-acetata raztopimo v 35 ml tetrahidrofurana, dodamo 5 ml 10% klorovodikove kisline in raztopino mešamo pri sobni temperaturi 15 ur. Dodamo 1.2 g trdnega natrijevega hidroksida in mešamo nadaljnje 3 ure. Reakcijski zmesi naravnamo pH na 7,8 s 5 N klorovodikove kisline pri sobni temperaturi. Dobljeni raztopini dodamo 100 ml diklorometana in 25 ml nasičene raztopine natrijevega klorida.

K tej raztopini dodamo med intenzivnim mešanjem raztopino 0,76 g Ca $(OAc)_2$. H_2O v 10 ml vode. Dobljeni dvofazni sistem mešamo 1 uro pri 30° in ločimo plasti. Organsko fazo sušimo z magnezijevim sulfatom in skoncentriramo.

Bistremu koncentratu dodamo 5 ml diizopropil etra. Dobljeno raztopino dodajamo med intenzivnim mešanjem v 100 ml diizopropil etra. Mešamo 1 uro ter filtriramo, digeriramo s 50 ml etra in izpadlo oborino spiramo s trikrat po 10 ml etra. Sušimo v vakuumu cca 1 mbar pri 45 °C preko noči.

Dobimo 3,09 g amorfne kalcijeve soli atorvastatina.



Primer 3

4,37 g tert-butil (6-{2-[2-(4-fluorofenil)-5-izopropil-3-fenil-4-fenilkarbamoilpirol-1-il]-etil}-2,2-dimetil-[1,3]dioksan-4-il)-acetata raztopimo v 35 ml tetrahidrofurana, dodamo 5 ml 10% klorovodikove kisline in raztopino mešamo pri sobni temperaturi 15 ur. Dodamo 1.2 g trdnega natrijevega hidroksida in mešamo nadaljnje 3 ure. Reakcijski zmesi naravnamo pH na 7,8 s 5 N klorovodikove kisline pri sobni temperaturi. Dobljeni raztopini dodamo 50 ml kloroforma in 25 ml nasičene raztopine natrijevega klorida.

K tej raztopini dodamo med intenzivnim mešanjem raztopino 0,632 g CaCl₂. 2H₂O v 10 ml vode. Dobljeni dvofazni sistem mešamo 30 min. pri 30° in ločimo plasti. Organsko fazo sušimo z magnezijevim sulfatom in skoncentriramo.

Blstremu koncentratu dodamo 5 ml diizopropil etra. Dobljeno raztopino dodajamo med intenzivnim mešanjem v 100 ml diizopropil etra. Mešamo 1 uro ter filtriramo, digeriramo s 50 ml etra in izpadlo oborino spiramo s trikrat po 10 ml etra. Sušimo v vakuumu cca 1 mbar pri 45 °C čez noč.

Dobimo 3,65 g amorfne kalcijeve soli atorvastatina.

Dobljeni vzorci amorfne atorvastatin kalcijeve soli so bili analizirani z rentgensko praškovno analizo in imajo rentgenske praškovne difraktograme, ki so prikazani na slikah:

Slika 1 - izvedbeni primer 1,

Slika 2 - izvedbeni primer 2,

Slika 3 – izvedbeni primer 3.



Praškovni difraktogrami vzorcev so bili posneti na rentgenskem praškovnem difraktometru Philips PW1710 (reflekcijska geometrija). Uporabljen je bil standardni nosilec vzorcev. Vzorci so bili shranjeni, postavljeni v nosilec in snemani pri sobni temperaturi. Aplicirana je bila CuKa radiacija (30 mA, 40 kV, λ =1,5406Å) v kotnem območju 2 do 37° 20, s korakom 0,04° in integracijskim časom 1s za vsak korak. Variabilne reže so bile nastavljene na 6 mm osvetlitve vzorca, sprejemna reža pa je bila široka 0,4 mm.

PATENTNI ZAHTEVKI

- Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija, ki obsega pripravo kalcijeve soli atorvastatina v topilu, ki je klorirano organsko topilo, vir kalcijevih ionov pa je izbran iz skupine, ki obsega kalcijev acetat in kalcijev klorid.
- Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 1, označen s tem, da je klorirano organsko topilo izbrano iz skupine, ki obsega kloroform, trikloroetan, diklorometan in tetrakloroetan.
- 3. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 2, označen s tem, da je klorirano organsko topilo kloroform.
- 4. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 2, označen s tem, da je klorirano organsko topilo diklorometan.
- 5. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija, ki obsega:
 - a) pripravo nevtralne reakcijske zmesi, ki vsebuje natrijevo sol atorvastatina,
 - b) dodajanje kloriranega organskega topila, izbranega iz skupine, ki obsega diklorometan, trikloroetan, tetrakloretan in kloroform,
 - c) dodajanje ekvivalentne ali prebitne količine vira kalcijevih ionov, izbranega iz skupine, ki obsega kalcijev acetat in kalcijev klorid,
 - d) izolacijo atorvastatin kalcija.
- Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 5, označen s tem, da ima nevtralna reakcijska zmes, ki vsebuje natrijevo sol atorvastatina, pH med 6,5 in 8,0.
- 7. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija, ki obsega:
 - a) raztapljanje spojine s formulo I ali II

- 8. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 7, označen s tem, da je nehidroksilno topilo tetrahidrofuran.
- Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 7, označen s tem, da ima nevtralna reakcijska zmes, ki vsebuje natrijevo sol atorvastatina, pH med 6,5 in 8,0.
- 10. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 7, označen s tem, da je klorirano organsko topilo izbrano iz skupine, ki obsega kloroform, trikloroetan, diklorometan in tetrakloroetan.
- 11. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 10, označen s tem, da je klorirano organsko topilo kloroform.
- 12. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 10, označen s tem, da je klorirano organsko topilo diklorometan.
- 13. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 7, označen s tem, da se klorirano organsko topilo doda v količini od enkrat do petkrat glede na obstoječi volumen raztopine.
- 14. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 7, označen s tem, da se hkrati z dodatkom kloriranega organskega topila doda tudi 0,5kratna do dvakratna količina nasičene vodne raztopine natrijevega klorida glede na obstoječi volumen raztopine.
- 15. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 7, označen s tem, da izolacija atorvastatin kalcija obsega dodatek topila, v katerem je atorvastatin kalcij slabo topen.



- 16. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 15, označen s tem, da je topilo, v katerem je atorvastatin kalcij slabo topen, eter.
- 17 Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 16, označen s tem, da je topilo, v katerem je atorvastatin kalcij slabo topen, dilzopropil eter.
- 18. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 7, označen s tem, da izolacija atorvastatin kalcija obsega:
 - a) dodatek topila, v katerem je atorvastatin kalcij dobro topen,
 - b) dobljena zmes se skoncentrira,
 - c) dodatek topila, v katerem je atorvastatin kalcij slabo topen.
- 19. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 18, označen s tem, da je topilo, v katerem je atorvastatin kalcij dobro topen, izbrano iz skupine, ki obsega metanol, etanol in propanol.
- 20. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 19, označen s tem, da je topilo, v katerem je atorvastatin kalcij dobro topen, metanol.
- 21. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 18, označen s tem, da je topilo, v katerem je atorvastatin kalcij slabo topen, eter.
- 22. Postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija po zahtevku 21, označen s tem, da je topilo, v katerem je atorvastatin kalcij slabo topen, diizopropil eter.
- 23. Uporaba amorfnega atorvastatin kalcija, pripravljenega po kateremkoli predhodnem zahtevku od 1 do 22, za pripravo zdravila za zdravljenje bolezni izbranih iz skupine, ki jo sestavljajo dislipidemija, hiperlipidemija, hiperholesterolemija, ateroskleroza, arterioskleroza, kardiovaskularne bolezni, koronarne arterijske bolezni, koronarne srčne bolezni, motnja krvnega obtoka,



vnetne bolezni, bolezni kosti, motnje procesiranja proteina amiloidnega beta prekurzorja kot Alzheimerjeva bolezen ali Downov sindrom.

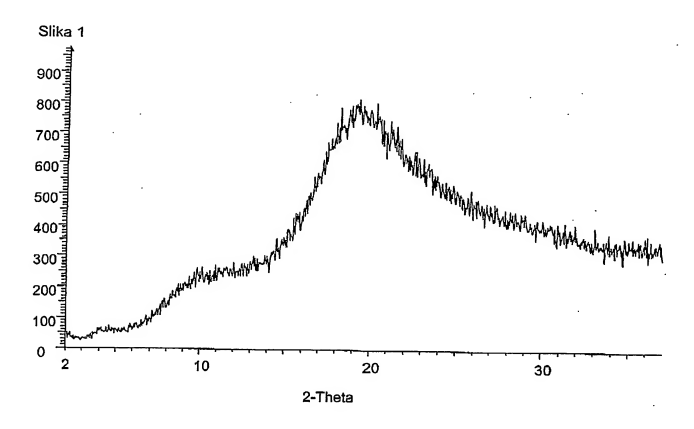
- 24. Farmacevtska oblika, ki vsebuje amorfen atorvastatin kalcij, pripravljen po zahtevkih od 1 do 22 in farmacevtsko sprejemljive dodatke.
- 25. Postopek zdravljenja bolezni, izbrane iz skupine, ki jo sestavljajo dislipidemija, hiperlipidemija, hiperholesterolemija, ateroskleroza, arterioskleroza, kardiovaskularne bolezni, koronarne arterijske bolezni, koronarne srčne bolezni, motnja krvnega obtoka, vnetne bolezni, bolezni kosti, motnje procesiranja proteina amiloidnega beta prekurzorja kot Alzheimerjeva bolezen ali Downov sindrom, z uporabo farmacevtske oblike po zahtevku 24.

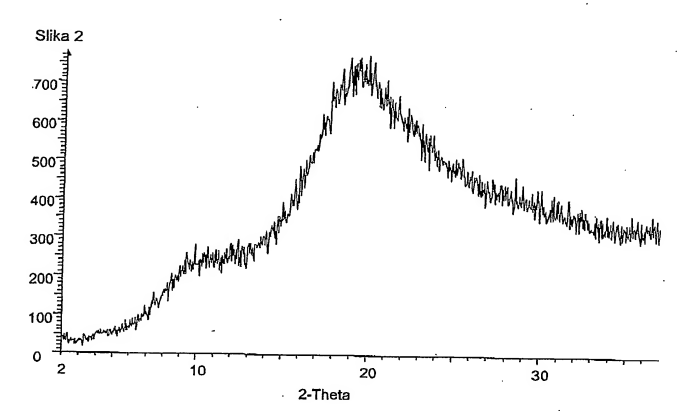


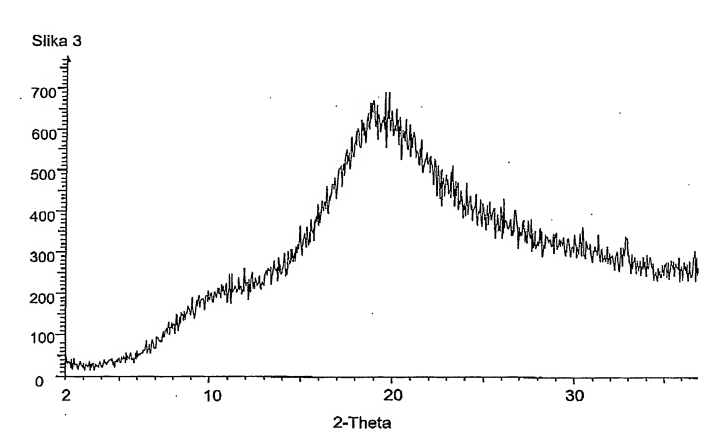
POVZETEK

Pričujoči izum se nanaša na postopek priprave amorfnega atorvastatin kalcija brez vmesne izolacije kristalnega ali nedefinirane mešanice kristalnega in amorfnega atorvastatin kalcija. Tvorba kalcijeve soli atorvastatina poteka v kloriranem organskem topilu, vir kalcijevih ionov pa sta lahko kalcijev acetat ali kalcijev klorid.









This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

×	BLACK BORDERS
×	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
囟	FADED TEXT OR DRAWING
	BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
	SKEWED/SLANTED IMAGES
×	COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	GRAY SCALE DOCUMENTS
	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox